世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 A01N 43/08, 43/10, 43/36, 43/40, 25/02

(11) 国際公開番号 A1 WO99/53758

(43) 国際公開日

1999年10月28日(28.10.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/02005

(22) 国際出願日

1999年4月15日(15.04.99)

(30) 優先権データ

特願平10/106120

1998年4月16日(16.04.98)

JP

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 塩野義製薬株式会社(SHIONOGI & CO., LTD.)[JP/JP] 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番8号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

早瀬善男(HAYASE, Yoshio)[JP/JP]

〒519-0105 三重県亀山市みずほ台14-177 Mie, (JP)

三木信夫(MIKI, Nobuo)[JP/JP]

〒520-2322 滋賀県野洲郡野洲町南桜1406-18 Shiga, (JP)

大羽克明(OHBA, Katsuaki)[JP/JP]

〒528-0049 滋賀県甲賀郡水口町大字貴生川620-13 Shiga, (JP)

(74) 代理人

弁理士 山内秀晃(YAMAUCHI, Hideaki)

〒553-0002 大阪府大阪市福島区鷲洲5丁目12番4号

塩野義製薬株式会社 特許部 Osaka, (JP)

(81) 指定国 AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: PESTICIDES AND VETERINARY DRUGS CONTAINING AROMATIC KETONE COMPOUNDS

(54)発明の名称 芳香族ケトン化合物を含有する農薬および動物薬

(57) Abstract

Pesticides or veterinary drugs containing compounds represented by general formula (I), salts thereof or hydrates of the same wherein R¹ and R⁴ are the same or different and each represents hydrogen, hydroxy, optionally substituted lower alkoxy or optionally substituted lower acyloxy; R² and R³ are the same or different and each represents hydrogen, halogeno or optionally substituted alkyl; and A represents optionally substituted heteroaryl.

BEST AVAILABLE CUT

(57)要約

一般式(I):

$$\mathbb{R}^{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} \mathbb{Q}^{4} \qquad (I)$$

(式中、 R^{1} および R^{4} は同一または異なって水素原子、ヒドロキシ、置換され ていてもよい低級アルコキシまたは置換されていてもよいアシルオキシ、R 2 ぉ よびR3は同一または異なって水素原子、ハロゲンまたは置換されていてもよい アルキル、Aは置換されていてもよいヘテロアリールを示す)

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬または動物薬 を提供する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

RSSSSSSSSTTTTTTTTUUUUVYZZ KLLLKRSTUVACDGK アルア 米国 グイキスタン ヴィィドナム ユーゴースラビア 南アフリカ共和国 ジンパブエ

明細書

芳香族ケトン化合物を含有する農薬および動物薬

5 技術分野

本発明は芳香族ケトン誘導体を含有する農薬および/または動物薬に関する。 詳しくは、除草剤、殺菌剤、駆虫剤、殺線虫剤および/または抗コクシジウム剤 に関する。

10 背景技術

15

20

25

本発明に係る化合物と同一または類似の構造を有する化合物がWO98/18760、特開昭56-120668、Journal of Pharmaceutical Science, Vol.62, No.5, 1973, 847-849、Journal of Medicinal Chemistry, Vol.11, 1968, 1251-1252、Journal of Medicinal Chemistry, 1989, 32, 1202-1207、Journal of Pharmacy and Pharmacology, 1995, 47, 762-767、Journal of Medicinal Chemistry, Vol.12, No.5, 1969, 1093-1096等に開示されているが、いずれも除草活性、殺菌活性、駆虫活性および抗コクシジウム活性については記載されていない。

特開平 9 - 5 9 2 4 9、特開昭 5 3 - 1 3 3 6 8 9、Journal of the American Chemical Society, Vol.80, 1958, 4749-4750、Journal of Agricultural and Food Chemistry, 1990, 38, 1260-1263、The Journal of Antibiotics, Vol.34, No.10, 1363-1365、特公昭 6 2 - 2 0 9 8 4、The Journal of Antibiotics, Vol.36, No.10, 1263-1267, 1983、The Journal of Antibiotics, Vol.36, No.11, 1431-1438, 1983、J. Antibiotics. Vol.45, No.6, 1992, 977-983 等には本発明に係る化合物と類似の構造を有する化合物が除草活性、抗菌活性、殺菌活性または殺線虫活性を有する 旨記載されている。

発明の開示

本発明の目的は、優れた除草活性、殺菌活性、駆虫活性、殺線虫活性および/または抗コクシジウム活性を有し、低毒性で安全な有用な農薬および/または動物薬を提供することにある。

5 本発明は、

a) 一般式(I):

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^4
 R^2
 R^1
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4

(式中、 R^1 および R^4 は同一または異なって水素原子、ヒドロキシ、置換されていてもよい低級アルコキシまたは置換されていてもよいアシルオキシ、 R^2 および R^3 は同一または異なって水素原子、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキル、A は置換されていてもよいヘテロアリールを示す)

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬、

さらに詳しくは、

b) 一般式(I):

 \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^1 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^4

15

10

[式中、 R^{1} および R^{4} は同一または異なってヒドロキシ、低級アルコキシまたは式:

-O (CH₂) m-COOR⁵, -O (CH₂) n-NR⁶R⁷

(式中、mは $1\sim3$ の整数、 R^5 は水素原子または低級アルキル、nは $1\sim3$ の 20 整数、 R^6 および R^7 は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表

わされる基、R 2 およびR 3 は同一または異なって水素原子、ハロゲンまたはア・ルキル、Aは式:

 $\{$ 式中、 $R^{\,\,8}$ 、 $R^{\,\,9}$ 、 $R^{\,\,1\,\,0}$ 、 $R^{\,\,1\,\,1}$ および $R^{\,\,1\,\,2}$ は同一または異なって水素原 子またはハロゲン、Xは酸素原子、硫黄原子または式:

$$-N(R^{13})-$$

(式中、R¹³は水素原子、低級アルキルまたは式:

$$-$$
 (CH₂) r $-$ COOR 1 4

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基を示す。ただし、Aがハロゲンで置換されていてもよいピロリルまたはハロゲンで置換されていてもよいN-メチルピロリルである場合、 R^{2} および R^{3} は共にハロゲンであるか、少なくともいずれか一方がアルキルである

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する除草剤、

15 c) 一般式(I):

[式中、 R^{1} および R^{4} は同一または異なってヒドロキシ、低級アルコキシまたは式:

-O (CH₂) m-COOR⁵, -O (CH₂) n-NR⁶R⁷

20 (式中、mは $1\sim3$ の整数、 R^5 は水素原子または低級アルキル、nは $1\sim3$ の整数、 R^6 および R^7 は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表

わされる基、R 2 およびR 3 は同一または異なって水素原子、ハロゲンまたはアルキル、Aは式:

$$-N(R^{13})$$

(式中、R¹³は水素原子、低級アルキルまたは式:

$$-(CH2) r - COOR14$$

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基と示す。ただし、Aがハロゲンで置換されていてもよいピロリルまたはハロゲンで置換されていてもよいN-メチルピロリルである場合、 R^{2} および R^{3} は少なくとも一方がアルキルである〕で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する殺菌剤、

d) 一般式(I):

15

[式中、 R^{1} および R^{4} は同一または異なってヒドロキシ、低級アルコキシまたは式:

-O (CH₂) m-COOR⁵, -O (CH₂) n-NR⁶R⁷

(式中、mは $1\sim3$ の整数、 R^5 は水素原子または低級アルキル、nは $1\sim3$ の 20 整数、 R^6 および R^7 は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表 わされる基、 R^2 および R^3 は同一または異なって水素原子、ハロゲンまたはア 5

ルキル、Aは式:

 $-N(R^{13})-$

(式中、R¹³は水素原子、低級アルキルまたは式:

$$-(CH_2)r-COOR^{14}$$

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基と示す。ただし、Aがハロゲンで置換されていてもよい 10 ピロリルである場合、 R^{2} および R^{3} は同時にハロゲンではない] で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する動物薬、駆虫剤、 殺線虫剤または抗コクシジウム剤、

e) 一般式(III):

15 [式中、R 15 およびR 16 は同一または異なって低級アルキル、Halはハロゲン、Aは式:

 ${ {\rm d} + {\rm d} +$

WO 99/53758

 $-N(R^{13})-$

(式中、R¹³は水素原子または式:

-(CH₂)r-COOR14

(式中、rは $0\sim3$ の整数を示し、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で 表わされる基〉を示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬、動物薬、駆虫剤、殺線虫剤または抗コクシジウム剤、

f) 一般式(III):

10 [式中、R 15 およびR 16 は同一または異なって低級アルキル、Halはハロゲン、Aはピリジル、フリルまたはチエニルを示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬、駆虫剤、殺線虫剤または抗コクシジウム剤、

g) 一般式 (II):

15

[式中、 R^{15} は低級アルキルまたは式:

- (CH₂) t - COOR¹⁷, - (CH₂) v - NR¹⁹R²⁰

(式中、tは $1\sim3$ の整数、 R^{17} は水素原子または低級アルキル、vは $1\sim3$ の整数、 R^{19} および R^{20} は同一または異なって水素原子または低級アルキル) 20 で表わされる基、 R^{2} および R^{3} は一方がハロゲン、他方が水素原子またはハロ

ゲン、R 1 6 は式:

- (CH₂) u - COOR¹⁸, - (CH₂) w - NR²¹R²²

(式中、uは $1\sim3$ の整数、 R^{18} は水素原子または低級アルキル、wは $1\sim3$ の整数、 R^{21} および R^{22} は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表わされる基、Aは式:

$$-N(R^{13})-$$

10 (式中、R¹³は水素原子または式:

$$-(CH2) r - COOR14$$

(式中、r は $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基】を示す〕

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬、動物薬、駆 15 虫剤、殺線虫剤または抗コクシジウム剤、

h) 一般式(II):

[式中、 R^{15} は低級アルキルまたは式:

$$- (CH2) t - COOR17$$

20 (式中、t は $1\sim3$ の整数、 R^{17} は水素原子または低級アルキル)で表わされる基、 R^2 および R^3 は一方がハロゲン、他方が水素原子またはハロゲン、 R^1

6 は式:

$$-$$
 (CH₂) u $-$ COOR 1 8

(式中、uは $1\sim3$ の整数、 R^{18} は水素原子まだは低級アルキル)で表わされる基、Aは式:

5

 ${ {\rm ITH} \cdot {\rm R}^8 \cdot {\rm R}^9 }$ および ${\rm R}^{10}$ は同一または異なって水素原子またはハロゲン、 ${\rm X}$ は酸素原子、硫黄原子または式:

$$-N(R^{13})$$

(式中、R¹³は水素原子または式:

$$-(CH_2)r-COOR14$$

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基)を示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬、駆虫剤、殺線虫剤または抗コクシジウム剤

i)除草剤および/または殺菌剤である、e)~h)の農薬、 に関する。

発明を実施するための最良の形態

本明細書中、「ハロゲン」とはフッ素、塩素、臭素およびヨウ素が挙げられる。 本明細書中、「低級アルキル」とは、直鎖状または分枝状の $C_1 \sim C_6$ アルキル等を包含し、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-プチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、イソヘキシル等が挙げられる。

本明細書中、「アルキル」とは、直鎖状または分枝状の $C_1 \sim C_{12}$ アルキル

を包含し、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、<math>n-プチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、イソヘキシル、n-ヘプチル、イソヘプチル、n-オクチル、イソオクチル、ノニル、デシル、ウンデシルおよびドデシル等が挙げられる。

本明細書中、「置換されていてもよいアルキル」とは、低級アルコキシ、低級アルキルオキシカルボニル、メルカプト、スルフィノ、スルホ、カルボキシ、アミノ、モノ低級アルキル置換アミノ、ジ低級アルキル置換アミノ、イミノ、ヒドロキシ、アルコキシ、ハロゲン等で置換されていてもよい前記「アルキル」を包含する。

本明細書中、「低級アルコキシ」とは、アルキル部分が前記「低級アルキル」であるアルコキシを包含し、例えば、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-プトキシ、イソプトキシ、sec-プトキシ、tert-プトキシ等が挙げられる。

10

25

本明細書中、「置換されていてもよい低級アルコキシ」とは、アルキル部分が低級アルコキシ、低級アルキルオキシカルボニル、カルボキシ、アミノ、モノ低級アルキル置換アミノ等で置換されていてもよい前記「低級アルキル」であるアルコキシを包含し、例えば、メトキシカルボニルメトキシ、メトキシカルボニルエトキシ、エトキシカルボニルメトキシ、エトキシカルボニルメトキシ、エトキシガルボニルメトキシ、エトキシガルボニルストキシ、ガルボニルエトキシ、ジメチルアミノエトキシ等が挙げられる。

本明細書中、「アシル」とは、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブ チリル、イソブチリル、パレリル、イソバレリル、ピバロイル、アクリロイル、 プロピオロイル、メタクリロイル、クロトノイル、イソクロトノイル等のアルカ ノイルおよびベンゾイル、トルオイル等のアロイルを包含する。

本明細書中、「アシルオキシ」とは、アシル部分が前記「アシル」であるアシ

ルオキシを包含し、例えば、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ベンゾイルオキシ、トルオイルオキシ等が挙げられる。

本明細書中、「置換されていてもよいアシルオキシ」とは、アルカノイルまたはアロイル部分が低級アルコキシ、低級アルキルオキシカルボニル、カルボキシ、メルカプト、スルフィノ、スルホ、アミノ、モノ低級アルキル置換アミノ、ジ低級アルキル置換アミノ、イミノ、ヒドロキシ、ハロゲン等で置換されていてもよく、アロイル部分が低級アルキルで置換されていてもよい前記「アシル」であるアシルオキシを包含する。

本明細書中、「ヘテロアリール」とは、5~6 員環でN、OおよびS原子から 10 任意に選ばれるヘテロ原子を環内に 1 個以上含む単環のヘテロ芳香族を包含する。例えば、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、トリアゾリル、トリアジニル、イソキサゾリル、オキサゾリル、オキサジアゾリル、イソチアゾリル、チアゾリル、チアジアゾリル、フリルおよびチエニル等が挙げられる。

15 本明細書中、「置換されていてもよいヘテロアリール」における炭素上の置換基としては、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル等が挙げられる。ただし、ヘテロ原子がNである場合は、そのN原子が低級アルコキシ、低級アルコキシカルボニル、カルボキシ、モノ低級アルキル置換アミノ、ジ低級アルキル置換アミノ等で置換されていてもよい「低級アルキル」または「アシル」等で置換されていてもよい。

本発明に係る化合物は特開平 9 - 5 9 2 4 9 に記載されている方法に従い、微生物を用いて製造する方法、それにより得られた化合物を適宜化学修飾することにより製造する方法または以下に述べる全合成法のいずれかの方法により得ることができる。さらに、既知化合物については、Journal of Agricultural and Food Chemistry (1990), 38, 1260-1263、Journal of Organic Chemistry (1974), 39(24), 3559-3564、Journal of Chemical Research, Synopses (1977), (7), 186 等に記載

25

の方法により得ることもできる。

以下に全合成法を説明する。

一般式 (I) の R ¹ および R ⁴ が同一または異なってヒドロキシまたは置換されていてもよい低級アルコキシであり、 A がピロール誘導体である化合物は、例 えば、下記式で示す 2 種類の方法で合成される。

(式中、Rは低級アルキル、R'は置換されていてもよい低級アルキルまたはアルコキシカルボニル、R''は置換されていてもよい低級アルキル、または置換されていてもよいアシルを示す)

5

(式中、Rは低級アルキル、R'は置換されていてもよい低級アルキルまたは低級アルコキシカルボニル、R'、は置換されていてもよい低級アルキルまたは置換されていてもよいアシル、R'、'はR'またはR'、の置換基に低級アルコキシカルボニルが存在する場合、その置換基がカルボキシであることを示す)

上記式中、第1工程((IV)→(V), (VI)および(XIV)→(XV), (XVI))はピロール等のヘテロアリール誘導体とハロゲン化ベンゾイル誘導体とのフリーデルークラフト反応により、芳香族ケトン誘導体へと導く反応である。ハロゲン化ベンゾイル誘導体およびヘテロアリール誘導体を塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等の溶媒に溶解し、-30~80℃、好ましくは氷冷下にて塩化アルミニウム等のルイス酸を加え、氷冷下~80℃、好ましくは室温で30分~5時間、好ましくは1~3時間攪拌する。反応液に氷水を加え有機溶媒で抽出後、有機層を飽和食塩水等で洗浄し、有機層を硫酸マグネシウム等で乾燥する。減圧下溶媒を留去し、必要に応じて残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより目的物を得る。

上記式中、「ハロゲン化」(($(V) \rightarrow (VII)$ 、($XV) \rightarrow (XIX)$ および((XVII),($(XVIII) \rightarrow (XIX)$)は通常用いられる芳香族のハロゲン化により行うことができる。例えば、出発原料を塩化メチレン、クロロホルム等の溶媒に溶解し、 $-30\sim50$ ℃、好ましくは氷冷下にてN-クロロスクシンイミド、N-プロモスクシンイミド等のハロゲン化剤を加え、氷冷下 ~50 ℃、好ましくは室温にて $1\sim6$ 時間、好ましくは $2\sim4$ 時間攪拌する。反応液に重亜硫酸ナトリウム水溶液を加え $5\sim30$ 分間攪拌し、有機溶媒で抽出後、有機層を飽和食塩水等で洗浄し、有機層を硫酸マグネシウム等で乾燥する。減圧下溶媒を留去し、必要に応じて残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより目的物を得る。

15

20

25

液を加え、-30 \mathbb{C} ~ 50 \mathbb{C} 、好ましくは氷冷下~室温にて10 ~ 40 時間、好ましくは、15 ~ 30 時間攪拌する。反応液に氷水を加え有機溶媒で抽出後、有機層を飽和食塩水等で洗浄し、有機層を硫酸マグネシウム等で乾燥する。減圧下溶媒を留去し、必要に応じて残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより目的物を得る。

上記式中、「O-アルキル化」((VIII),(IX)→(X),(XI))はヒドロキシル基に対して通常用いられるアルキル化反応を用いることにより行う。例えば、出発原料をテトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド等の溶媒に溶解し、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどの塩基を加えた後、氷冷下~80℃、好ましくは室温~60℃にて目的のアルキル化に従ってそのハロゲン化物を前記溶媒に溶解した溶液を加え、室温~80℃、好ましくは室温~60℃にて1~10時間、好ましくは3~7時間攪拌する。反応液に氷水を加え、1規定塩酸で中和し、有機溶媒で抽出後、有機層を飽和食塩水等で洗浄し、有機層を硫酸マグネシウム等で乾燥する。減圧下溶媒を留去し、必要に応じて残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより目的物を得る。

10

15

20

25

上記式中、「N-アルキル化」((X),(XI) →(XII),(XIII), および(XIX) →(XX))はイミノ基に対する通常用いられるアルキル化反応を用いることに行う。例えば、水素化ナトリウム、水素化リチウム等の塩基をジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の溶媒に懸濁し、一30 \mathbb{C} ~60 \mathbb{C} 、好ましくは氷冷下~室温にて前記溶媒に溶解した出発原料の溶液を加え、さらに同温度で目的のアルキル化に従ってそのハロゲン化物を加え1~5時間、好ましくは2~3時間攪拌する。反応液に氷水を加え有機溶媒で抽出後、有機層を飽和食塩水等で洗浄し、有機層を硫酸マグネシウム等で乾燥する。減圧下溶媒を留去し、必要に応じて残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより目的物を得る。

上記式中、「N-アシル化」((X), (XI)→(XII), (XIII)

および(XIX) \rightarrow (XX))はイミノ基に対して通常用いられるアシル化反応を用いることにより行う。例えば、「N-アルキル化」の場合と同様に塩基を調製した後、-30 \mathbb{C} ~60 \mathbb{C} 、好ましくは氷冷下~室温にて前記溶媒に溶解した出発原料の溶液を加え、さらに同温度で目的のアシル化に従ってその酸ハロゲン化物を加え1~5時間、好ましくは 2~3時間攪拌する。反応液に氷水を加え有機溶媒で抽出後、有機層を飽和食塩水等で洗浄し、有機層を硫酸マグネシウム等で乾燥する。減圧下溶媒を留去し、必要に応じて残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより目的物を得る。

上記式中、「アルキル化」(($(XXI) \rightarrow (XXII)$)は前記の「O-アル 10 キル化」と同様にして行う。

上記式中、「加水分解」((XX) \rightarrow (XXI V) および(XXI I) \rightarrow (XX I I I I))は通常用いられるエステルのカルボン酸への加水分解反応により行う。例えば、出発原料をメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の溶媒に溶解し、水冷下~60℃、好ましくは氷冷下~室温にて1~3規定の水酸化ナトリウム水溶液を加え、1~5時間、好ましくは2~3時間攪拌する。反応液に有機溶媒および水を加えた後、塩酸水を加えpHを約2に調製し、有機溶媒で抽出後、有機層を飽和食塩水等で洗浄し、有機層を硫酸マグネシウム等で乾燥する。減圧下溶媒を留去し、必要に応じて残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製することにより目的物を得る。

15

25

20 一般式 (I) で表わされる化合物の中で、上記の例に含まれない化合物についても上記と同様の方法を用いて合成することができる。

「本発明に係る化合物」という場合には、その塩およびその水和物も包含される。例えば、アルカリ金属(リチウム、ナトリウム、カリウム等)、アルカリ土類金属(マグネシウム、カルシウム等)、アンモニウム、有機塩基およびアミノ酸との塩、または無機酸(塩酸、臭化水素酸、りん酸、硫酸等)および有機酸(酢酸、クエン酸、マレイン酸、フマル酸、ペンゼンスルホン酸、pートルエンスル

ホン酸等)との塩が挙げられる。これらの塩は、通常行われる方法によって形成・ させることができる。

本発明に係る化合物は農薬として用いることができる。ここで農薬とは植物薬を意味し、例えば除草剤、植物用殺菌剤および植物用殺線虫剤等を意味する。具体的には、本発明に係る化合物はイネ科および広葉雑草、例えばメヒシバ、エノコログサ、イヌビエ、アオビユ、シロザ、カヤツリグサ、ザクロソウ、ハコペ、ツメクサ、ノミノフスマ、ナズナ、スズメノテッポウ、スズメノカタビラ、イヌタデ、オオイヌタデ、キュウリグサ、ハハコグサ等の畑雑草、タイヌビエ、コナギ、タマガヤツリ、キカシグサ、アブノメ、イヌホタルイ等の水田雑草に対して優れた除草効果を有する。また、所定薬量(例えば1~40g/a)では、例えばトウモロコシ、サトウキビ、ソルゴー、イネ、コムギ、オオムギ、ダイズ、ピーナツ、ワタ等の有用植物に対して、全くまたはほとんど薬害を示さず、薬害のある場合でも容易に回復できる程度である。従って、本発明に係る化合物を含有する製剤は畑地、水田、果樹園、茶園、桑園、休耕地、牧草地等の農耕地および鉄道、道路、芝地、工業敷地、河川敷、宅地、公園緑地、森林地、造成地、放置空地等の非農耕地において、選択的または非選択的除草剤として使用できる。

10

15

20

また、本発明に係る化合物は種々の栽培植物、例えばイネ、コムギ、オオムギ、ライムギ、トウモロコシ、キビ、アワ、ソバ、大豆、小豆、落花生、キュウリ、ナス、トマト、カボチャ、インゲン、ミカン、ブドウ、リンゴ、ナシ、桃等に対する病原菌、特にイネいもち病菌(Pyricularia oryzae)、イネ紋枯病(Rhizoctonia solani)、麦うどんこ病菌(Erysiphe graminis)、キュウリうどんこ病菌(Sphaerotheca fuliginea)、タバコうどんこ病菌(Erysiphe cichoracearum)、バレイショ疫病菌(Phytophthora infestans)、キュウリベと病菌(Pseudoperonospora cubensis)、大豆べと病菌(Peronospora manshurica)、ブドウベと病菌(Plasmopara viticola)、野菜、ブドウ等の灰色かび病菌(Botrytis cinerea)、キュウリ苗立枯病菌(Pythium aphanidermatum)、そば、大豆、cinerea)、キュウリ苗立枯病菌(Pythium aphanidermatum)、そば、大豆、

なたね等の菌核病菌(Sclerotinia sclerotiorum)、大豆、小豆、ばれいしょ、落花生等の白絹病菌(Corticium rolfsii)等に対して強力な抗真菌活性を示す。従って、本発明に係る化合物を含有する製剤は植物用殺菌剤、すなわち植物用抗真菌剤としても有用である。

さらに、本発明に係る化合物は、シストセンチュウ(Heterodera 属、Globodera 属)、ネコブセンチュウ(Meloidogyne 属)、ネグサレセンチュウ(Pratylenchus 属)、イネシンガレセンチュウ(Aphelenchoides 属)、マツノザイセンチュウ(Bursaphelenchus 属)、クキセンチュウ(Ditylenchus 属)、ラドフオルス(Radopholus 属)、ロンギドルス(Longidorus 属)およびハリセンチュウ(Xiphinema 属)等の植物に寄生する線虫に対して優れた殺線虫活性を示し、植物用殺線虫剤としての使用も可能である。

10

25

また、本発明に係る化合物は動物用薬、例えば動物用殺菌剤、動物用駆虫剤(特に殺線虫剤)および抗コクシジウム剤としても使用できる。

動物用殺菌剤としては例えば、けかび属(<u>Mucor</u>)、くものすかび属(<u>Rhizopus</u>)、

15 クリプトコックス属(<u>Cryptococcus</u>)、カンディダ属(<u>Candida</u>)、ミクロスポールム属(<u>Microsporum</u>)、トリコフィトン属(<u>Trichophyton</u>)、アブシディア属(<u>Absidia</u>)、アスペルギルス属(Aspergillus)、ヒストプラズマ属(<u>Histoplasma</u>)、スポロトリクム属(<u>Sporotrichum</u>)、コクシジオイデス属(<u>Coccidioides</u>)、ハプロスポランジウム属(<u>Haplosporangium</u>)、リノスポリジウム属

20 (<u>Rhinosporidium</u>)、ブラストミセス属(<u>Blastomyces</u>)等に有効である。

駆虫剤としては、動物に寄生する内部寄生虫(吸虫類、条虫類、線虫類、ハリガネムシ類および鉤頭虫類)および動物に寄生する、ある種の生えおよびその幼虫等に対して駆虫活性を示す。内部寄生虫の具体例としては、膵蛭、肝吸虫、槍形吸虫、棘口吸虫、日本住血吸虫、肝蛭、ウエステルマン肺吸虫、双口吸虫、平腹双口吸虫およびギガントコチル等の吸虫類、葉状条虫、大条虫、ベネデン条虫、拡張条虫、有輪条虫、有鉤嚢虫、細頸嚢虫、豆状嚢虫、連節共尾虫およびマンソ

ン裂頭条虫等の条虫類、馬回虫、馬蟯虫、円虫、馬胃虫、糸状虫、牛回虫、牛腸結節虫、牛捻転胃虫、牛肺虫、沖縄糸状虫、牛眼虫、豚回虫、豚糞線虫、豚鞭虫、豚腸結節虫、豚肺虫、豚腎虫、旋毛虫、鉤虫、犬糸状虫、血色食道虫、東洋眼虫、有棘顎口虫、鶏回虫、毛細線虫、鶏開嘴虫、乳頭糞線虫、大口腸線虫、クーペリア、捻転胃虫、オステルターグ胃虫、トリコストロンギルス、ネマトジルス、アクアリアロデシア眼虫、パラフィラリア等の線虫類、ハリガネムシ並びに鉤頭虫等が挙げられる。特に線虫に対して優れた駆虫活性を示し、殺線虫剤として非常に有用である。

抗コクシジウム剤としては鶏コクシジウム、ウズラコクシジウム、キジコクシ 10 ジウム、カワラバトコクシジウム、七面鳥コクシジウム、ホロホロ鳥コクシジウ ム、アヒルコクシジウム、ガチョウコクシジウム等に対して有効である。

従って、本発明に係る化合物を含有する製剤は植物用および動物用の殺菌剤、 駆虫剤、殺線虫剤および抗コクシジウム剤としても有用である。

本発明に係る化合物を除草剤として使用する場合、製剤中には少なくとも1種の本発明に係る化合物を通常0.1~99重量%、好ましくは1~60重量%の割合で含有させる。使用方法は使用目的、対象植物、使用期間等により異なるが、一般に土壌処理または茎葉散布するのが適当である。使用濃度は使用目的、対象植物、使用時期等により異なるが、施用する有効成分量は一般的に1アール当たり1~50g程度の範囲である。

15

- 20 本発明に係る化合物は、使用場面に応じて各種の担体と混合し、例えば粒剤、水和剤、乳剤等に調製して使用すればよい。ここにいう担体とは、固体、液体のいずれでもよく、それらの組み合わせでもよい。例えばクレー、タルク、けい藻土、ベントナイト等の固体担体、水、アルコール類、アセトン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ソルベントナフサ、シクロヘキサン等の液体担体が用いられる。
- 25 また、農薬の製剤上使用される乳化剤、安定剤、分散剤、懸濁剤、展着剤、浸透剤、湿潤剤等を加えることもできる。

さらに殺草スペクトラムの拡大のために、または相加的もしくは相乗的除草作用を目的として、他の除草剤、例えばデイウロン、MCP、CNP、IPC、アシュラム、アラクロール、トリフルラリン等を組み合わせることができ、また殺虫剤、殺菌剤、肥料、土壌処理剤(改良剤)等と混合して用いることができる。

本発明に係る化合物を含有する除草剤は、砂壌土、壌土等の通常の土壌の他、 植土等にも用いることができ、さらに砂土のような除草剤の活性発現に影響を与 えやすい土壌にも使用できる。

本発明に係る化合物を植物用殺菌剤および/または植物用殺線虫剤として使用する場合、これらの製剤は少なくとも1種の本発明に係る化合物を通常0.1~99重量%、好ましくは1~60重量%の割合で含有させる。これらの製剤は単独で、または稀釈して使用することができ、使用濃度は使用目的、使用対象及び対象植物により異なるが、一般に1~5000ppm、好ましくは約100~5000ppm程度の範囲である。施用する有効成分量は一般的に1へクタール当たり1.0g~5kg、好ましくは約2g~100gである。

10

25

 植物用殺菌剤または植物用殺線虫剤として用いる場合には、通常の製剤の態様、 例えば液剤、水和剤、乳化剤、懸濁剤、液状濃縮剤、錠剤、顆粒剤、エアゾル、 粉末剤、ペースト剤または燻煙剤等として使用することができる。このような態 様は、少なくとも1種の本発明に係る化合物と適当な固体または液体の担体類及 び所望により有効物質の分散性や他の性質の改善のための適当な補助剤(例えば、 界面活性剤、展着剤、分散剤、安定剤)と共に混合する通常の方法によって得る 事ができる。

固体の担体または稀釈剤の例としては、植物物質(例えば穀物粉、タバコ茎粉、大豆粉、クルミ殻粉、野菜粉、カンナ屑、糠、樹皮粉、繊維素粉、野菜抽出残渣)、繊維状物質(例えば紙、段ボール紙、ぼろ布)、人工の可塑性粉末、粘土(例えばカオリン、ベントナイト、白土)、タルクおよび無機物質(例えば葉ろう石、絹雲母、軽石、硫黄粉、活性炭)、化学肥料(例えば硫安、リン酸アンモニウム、

硝酸アンモニウム、尿素、塩化アンモニウム)等が挙げられる。

10

液体担体及び稀釈剤としては、水、アルコール類 (例えばメタノール、エタノール)、ケトン類(例えばアセトン、メチルエチルケトン)、エーテル類 (例えばジメチルエーテル、ジオキサン、セロソルブ、テトラヒドロフラン)、芳香族炭化水素 (例えばガソリン、ケロシン、灯油)、エステル類、ニトリル類、酸アミド、(例えば、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド)、ハロゲン化炭化水素 (例えばジクロロエタン、四塩化炭素)等が挙げられる。

界面活性剤の例としては、アルキル硫酸エステル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキルアリール、ポリエチレングリコールエーテル、多価アルコールエステル類等が挙げられる。

展着剤または分散剤の例としては、ガゼイン、ゼラチン、デンプン粉、カルボキシメチルセルロース、アラビアゴム、アルギン酸、リグニン、ベントナイト、 糖蜜、ポリビニルアルコール、パイン油、寒天等が挙げられる。

安定剤の例としては、PAP(イソプロピルリン酸塩混合物)、リン酸トリク 15 レジル(TCP)、トルー油、エポキシ油、界面活性剤類、脂肪酸類およびその エステル類等が挙げられる。

前記の成分に加えて、本発明に係る化合物を含有する製剤は他の殺菌剤、殺虫剤、除草剤または肥料等と混合して使用することができる。

本発明に係る化合物を含有する製剤を動物薬、例えば動物用殺菌剤、動物用駆 虫剤または抗コクシジウム剤として使用する場合には、動物用医薬として通常用 いられる剤型に調製し、治療の対象である動物(例えば犬、猫、牛、馬、羊、山 羊、豚、鶏等)に投与すればよい。例えば錠剤、顆粒剤、散剤、カプセル剤、液 剤、ゲル剤、チュアブル剤等の経口投与製剤または注射剤(筋肉内注射、皮下注 射、静脈内注射、腹腔内注射等)、点眼剤等の非経口投与製剤等のいずれの剤型 でも好適に投与することができる。

本発明に係る化合物の有効量に、その剤型に適した賦形剤、結合剤、湿潤剤、

PCT/JP99/02005 WO 99/53758

崩壊剤、滑沢剤、希釈剤等の各種添加剤を必要に応じて混合し動物用医薬製剤と することができる。注射剤の場合には適当な担体と共に滅菌処理を行って製剤と すればよい。

具体的には、賦形剤としては乳糖、白糖、ブドウ糖、デンプン、炭酸カルシウ ムまたは結晶セルロース等、結合剤としてはメチルセルロース、カルボキシメチ ルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ゼラチンまたはポリピニルピロ リドン等、崩壊剤としてはカルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセル ロースナトリウム、デンプン、アルギン酸ナトリウム、カンテン末またはラウリ ル硫酸ナトリウム等、滑沢剤としてはタルク、ステアリン酸マグネシウムまたは マクロゴール等が挙げられる。さらに、液剤または注射剤として調製する場合に は通常使用されている溶解補助剤、懸濁化剤、乳化剤、安定化剤、保存剤、等張 剤等を適宜添加してもよい。

経口的に投与する場合には、製剤単独で投与してもよいが、飲水または飼料に 添加して投与することも可能である。例えば、上述のように調製した顆粒剤、散 剤または液剤等を飲水中に溶解または懸濁するか、食物に混合して投与すること ができる。また、本発明に係る化合物を直接適当な担体に混合して投与してもよ い。担体としては、本発明に係る化合物と反応せず、かつ動物が摂取可能なもの であれば特に制限はされないが、例えば乾燥穀類、トウモロコシ粉、小麦粉、大 豆粉、発酵残留物、米糠、油粕、ペクチン、蔗糖、貝殻粉等が挙げられる。 20 発明に係る化合物の動物薬としての投与量は、投与する動物の種類、体重、投与 経路、病気の種類や程度等を考慮した上で設定することが望ましいが、経口的に 投与する場合には、通常1μg~200mg/kg/日を1回~数回に分けて投 与すればよい。また、非経口的に投与する場合には、通常、 0. 1 μg~20 m g/kg/日を1回~数回に分けて投与すればよい。

25

10

15

実施例

以下に実施例および試験例を挙げて本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらにより限定されるものではない。

参考例1 (3,5-ジクロロ-2,6-ジメトキシ-フェニル)-(1H-ピロール-2-イル)-メタノン(化合物(1))および(3,5-ジクロロ-2,6-ジメトキシ-フェニル)-(1H-ピロール-3-イル)-メタノン(化合物(2))の調製

3,5-ジクロロ-2,6-ジメトキシ安息香酸(1.02g,4.07mm ol)を塩化チオニル(3ml)に溶解し、30分間還流撹拌した後、減圧下に溶媒を留去し、氷冷下得られた3,5-ジクロロ-2,6-ジメトキシ安息香酸 10 クロリドにピロール(0.42ml,6.05mmol)のジクロロエタン溶液(10ml)を加えた。次いで本反応液に氷冷下塩化アルミニウム(0.60g,4.49mmol)の塩化メチレン懸濁液(10ml)を加え、室温下1.5時間撹拌した後、反応液を氷中に注ぎ、塩化メチレンで抽出した。有機層は飽和食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去して得られた残15 査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メルク社 キーゼルゲル60,70-230メッシュ)に付し、酢酸エチル:ヘキサン=4:1の混合溶媒で溶出し、溶出順に化合物(1)(664mg,54%)と化合物(2)(133mg,11%)を得た。

同様の手法で化合物 (3) ~化合物 (11) を合成した。その結果を表 1~表 20 2 に示す。

表 1

化合物 No.	R ²	R³	Α	点点(℃)	¹H-NMR(CDCl ₈)
1	C 1	C 1	I Z T T T T T T T T T T T T T T T T T T	118- 119	δ:3.78(6H,s), 6.26-6.32 (1H,m),6.56-6.61(1H,m), 7.13-7.16(1H,m),7.49(1 H, s), 9.55(1H,br s).
2	C 1	Cl	NH NH	130- 131	δ: 3.79 (6H,s),6.66-6.70 (1H,m),6.78-6.82(1H,m), 7.13-7.16(1H,m),7.46(1H,s),8.67(1H,br s).
3	Вг	Вг	ZI NI	165- 166	δ:3.77 (6H, s), 6.26-6.30 (1H, m), 6.56-6.60 (1H, m),7.12-7.15(1H,m), 7.83 (1H, s), 9.53 (1H, br s).
4	Вr	Вг	NH NH	143- 144	δ: 3.79 (6H, s),6.67-6.70 (1H,m),6.78-6.82(1H,m),7.12-7.15(1H,m),7.80 (1H,s),8.62(1H,br s).
5	C 1	H	TZT	144- 145	δ: 3.74(3H, s),3.79(3H, s),6.23-6.28(1H,m),6.54-6.58(1H,m),6.70(1H,d,J=9.0Hz),7.09-7.13(1H,m),7.38(1H,d,J=9.0Hz),9.57(1H,br s).
6	C I	н	√s s	110- 111	δ: 3.75(3H,s),3.81(3H,s),6.71(1H,d,J=9.0Hz),7. 09(1H,dd,J=5.0,3.8Hz),7. 41(1H,d,J=9.0Hz),7.42(1 H,dd,J=3.8,1.2Hz),7.71(1 H,dd,J=5.0,1.2Hz).

WO 99/53758

表 2

化合物 No.	R ²	R ³	A	融点(℃)	¹H-NMR(CDCl ₈)
7	C 1	Н		86-88	δ: 3.75(3H,s),3.81(3H,s),6.53(1H,dd,J=3.8,1.8Hz),6.70(1H,d,J=8.8Hz),7.01(1H,d,J=3.8Hz),7.40(1H,d,J=8.8Hz),7.63-7.65(1H,m).
8	Вг	Н	in S	124- 125	δ: 3.75(3H,s),3.80(3H, s),6.68(1H,d,J=9.0Hz),7. 09(1H,dd,J=5.2,4.0Hz),7. 41(1H,dd,J=5.2,1.6Hz),7. 58(1H,d,J=9.0Hz),7.71(1 H,dd,J=5.2,1.6Hz).
; 9	Вг	Н		88-89	δ : 3.75(3H,s),3.79(3 H,s),6.53(1H,dd,J=3.6,1. 6Hz),6.66(1H,d,J=9.0Hz),7.01(1H,d,J=3.6Hz),7.57 (1H,d,J=9.0Hz),7.63-7.65 (1H,m).
1 0	Вг	Н	Br	105- 106	δ : 3.76(3H,s),3.81(3 H,s),6.66(1H,d,J=9.0Hz), 7.09(1H,dd,J=5.2,4.0Hz), 7.57(1H,d,J=9.0Hz),7.58(1H,d,J=5.2Hz).
1 1	Вг	Вг		101	δ: 3.79(6H,s),6.55-6.58 (1H,m),7.05-7.07(1H,m), 7.66-7.67(1H, m),7.85(1 H,s).

参考例2 (2,6-ジメトキシーフェニル)-(1H-ピロール-2-イル)

5 <u>-メタノン(化合物(12))、(2,6-ジメトキシーフェニル)-(1H-</u>

ピロールー3ーイル)ーメタノン(化合物(13))の調製

ピロール (5 m l, 和光純薬製特級) と 2, 6 -ジメトキシベンゾイル クロリド (10g, アルドリッチ製) をクロロホルム (100 m l) に溶解し、氷冷

下撹拌した。クロロホルム(100ml)と無水塩化アルミニウム(8.29g,ナカライ テスク製特級)を加え、氷冷下15分間撹拌した。更に室温下、2時間撹拌した。水(100ml)を氷冷下撹拌しながら加え、クロロホルム層を水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒留去して粗生成物(12.0g)を得た。粗生成物(12.0g)をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メル

を得た。粗生成物(12.0g)をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メルク社、Kieselgel60,0.040~0.063mm,110g,クロロホルム:メタノール=20:1)精製し、化合物(12)(6.0g)、化合物(13)(1.72g)をそれぞれ得た。

化合物(12):

EIMS, $m/z : 231 (M)^+$ (base peak)

IR, λ max KBr cm⁻¹: 3275, 3111, 2937, 2837, 1615, 1592, 1546, 1473, 1431, 1403, 1334, 1305, 1282, 1253, 1129, 1112, 1032, 891, 875, 855, 786, 758, 745, 721, 641, 602

¹H NMR (CDCl₃, 300 MHz) δ: 3.74 (6H, s), 6.24 (1H, m), 6.55 (1H, m), 6.61

(2H, d, J=8.4 Hz), 7.07 (1H, m), 7.32 (1H, t, J=8.4 Hz), 9.46 (1H, br.s)

化合物(1 3):

EIMS, $m/z : 231 (M)^+$, 94 (base peak)

IR, λ max KBr cm⁻¹: 3206, 2958, 2840, 1617, 1592, 1539, 1505, 1471, 1430, 1403, 1339, 1306, 1282, 1252, 1184, 1137, 1110, 1051, 1027, 981, 979, 783, 754,

20 743, 719, 683, 605

¹H NMR (d₆-DMSO, 300 MHz) δ: 3.65 (6H, s), 6.33 (1H, m), 6.79 (1H, m), 6.70 (2H, d, J=8.4 Hz), 6.97 (1H, br.s), 7.32 (1H, t, J=8.4 Hz), 11.33 (1H, br.s)

¹³C NMR (d₆-DMSO, 50 MHz) δ: 55.50, 104.14, 107.74, 119.64, 119.75, 125.43, 126.30, 129.76, 156.56, 187.70

25 参考例 3 (2-ヒドロキシ-6-メトキシ-フェニル)-(1H-ピロール-2-イル)-メタノン(化合物(14))、(2,6-ジヒドロキシ-フェニル)

- (1 H-ピロール-3-イル) - メタノン (化合物 (15)) の調製

化合物(12)(116mg, 0.5mM)をジクロロメタン(5ml)に溶解し、-70℃冷却下撹拌した。1.0M三臭化ホウ素-ジクロロメタン溶液(1.1ml,アルドリッチ製)を加え、-70℃冷却下3時間撹拌した。更に室温下、517.5時間撹拌した。氷水中にあけ、ジクロロメタン層を除き、更にジエチルエーテルで抽出し、有機層を合わせて水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒留去して粗生成物(90mg)を得た。粗生成物を薄層シリカゲルプレート(メルク社、Pre-Coated TLC Plates,SILICA GEL F-254,0.5mm,トルエン:アセトン=5:3)精製し、化合物(14)(12mg)、化合物(15)(75mg)をそれぞれ得た。

同様の手法で化合物(16)、化合物(17)を合成した。その結果を表3に示す。.

表 3

10

化合物 No.	R 1 5	R 16	. А	EIMS m/z	¹H-NMR
1 4	Н	Мe	ZH	150 (base peak), 217 (M)+	(CDCl ₃) δ :3.78(3H,s), 6.30(1H,m),6.49(1H,d, J=8.4Hz),6.62(1H,d,J= 8.4Hz),6.94(1H,m),7.0 7(1H,m),7.31(1H,t,J=8 .4Hz),9.95(1H,br.s),9.8 9(1H,br.s)
1 5	Н	Н	ZI	203 (M+, base peak)	(CDCl ₃) δ :6.39(1H,m), 6.52(2H,d,J=8.2Hz),7. 19(1H,m),7.27(1H,t,J= 8.2Hz),8.16(2H,br.s),9. 62(1H,br.s)
1 6	Н	M e	NH NH	217 (M)+	(CDCl ₈ :CD ₈ OD=6:2) δ : 7.26(1H,t,J=1.6Hz),7.2 1(1H,t,J=8.4Hz),6.75(1 H,dd,J=3.2,1.6Hz),6.6 2(1H,dd,J=3.2,1.6Hz),6.54(1H,dd,J=8.4,1.0Hz),6.50(1H,dd,J=8.4,1.0Hz),3.72(3H,s)
1 7	Н	н		203 (M+, base peak)	(CDCl ₈) δ :6.51(2H,d, J=8.2Hz),6.72(1H,m),6 .90(1H,m),7.28(1H,t,J =8.2Hz),7.53(1H,m),8. 48(2H,br.s),8.80(1H,br .s)

参考例4(3-クロロ-2, 6-ジメトキシーフェニル) - (4-クロロ-1)H-ピロール-2-イル) -メタノン(化合物(18))、(3-クロロ-2,6-ジメトキシーフェニル) - (4, 5-ジクロロ-1H-ピロール-2-イル)-メタノン(化合物(19))の調製

化合物(12)(0.46g,1.99mM)のクロロホルム(10ml)溶液を氷冷下撹拌しながら、N-クロロサクシンイミド(0.616g,4.98mM)を加え、1時間氷冷下撹拌した。更に室温下3時間撹拌した。10%重亜硫酸ナトリウム水溶液(6ml)を加え、10分間撹拌後クロロホルム層を水洗、

無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒留去して粗生成物 (0.68g) を得た。粗生成物 (0.68g) をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メルク社、LiChroprep Si60、SizeB、トルエン:酢酸エチル=14:1~9:1) 精製し、化合物 (18) (73mg)、化合物 (19) (200mg) それぞれ得た。

出発原料に化合物(1)および化合物(3)を用い、それぞれ同様の手法で化合物(20)および化合物(21)を合成した。その結果を表4に示す。表4

5

10

化合物 No.	R ²	R ³	R ⁹	R 1 0	EIMS m/z	¹ H-NMR (CDCl ₃)
1 8	C 1	Н	C 1	Н	neak)	δ :3.75(3H,s),3.80(3H, s),6.47(1H,m),6.70(1H, d,J=9.0Hz),7.04(1H,m),7.39(1H,d,J=9.0Hz),9. 46(1H,br.s)
1 9	C 1	Н	C 1	Cl	333 (M)+, 172(base)	δ :3.75(3H,s),3.81(3H, s),6.47(1H,s),6.70(1H, d,J=9.0Hz),7.40(1H,d, J=9.0Hz),9.58(1H,br.s)
2 0	C 1	C I	C 1	C 1		\$\delta : 3.79(6H,s),6.50(1H,d,J=2.0Hz),7.51(1H,s),9.65(1H,brs).
2 1	Вг	Вг	C I	C I		δ: 3.78(6H,s), 6.54 (1 H,d,J=2.0Hz),7.84(1H, s),9.64(1H,brs).

参考例 5 (3-クロロ-2, 6-ジヒドロキシーフェニル) - (4-クロロ-1H-ピロール-2-イル) - メタノン(化合物 (22)) の調製

化合物(18)(50mg)をジクロロメタン(8ml)に溶解し、氷冷下撹拌した。1.0M三臭化ホウ素-ジクロロメタン溶液(0.8ml,アルドリッチ製)を加え、氷冷下2時間撹拌した。更に室温下、16時間撹拌した。氷水中

にあけ、ジクロロメタン層を除き、更に酢酸エチルで抽出し、有機層を合わせて水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下溶媒留去して残渣を酢酸エチル: n ーヘキサンで再結晶し、淡黄色針状晶として化合物(22)(42mg)を得た。出発原料に化合物(19)、(3)を用いて、同様の手法で化合物(23)、(24)を合成した。その結果を表5に示す。

表 5

化合物 No.	R ²	R ³	R 9	R 1 0	¹³ C NMR (d ₆ - DMSO)	¹H-NMR
					δ :108.14, 11	(d ₆ -DMSO): δ :6.37
ľ						(1H,m),6.42(1H,d,J
			:		116.18,117.4	=9.0Hz),7.20(1H,d,
2 2	C 1	Н	Cl	H	4,122.90,129	J=9.0Hz),7.23(1H,
1.			1		.89,131.93,1	m),9.35(1H,br.s),9.
1.		İ		İ	50.31,154.37	77(1H,br.s),12.21(1
					,181.88	H,br.s)
			ĺ	1	δ :108.24, 10	(d ₆ -DMSO): δ :6.43
			1		9.40,110.79,	(1H,d,J=8.7Hz),6.5
					116.77,119.7	0(1H,d,J=2.7Hz),7.
2 3	C 1	Н	Cl	Cl	3,130.12,130	21(1H,d,J=8.7Hz),
			-		.48,150.42,1	9.38(1H,br.s),9.81(
					54.44, 181.26	1H,br.s),13.20(1H,
						br.s)
						$(CDCl_3) \delta : 3.69 (3)$
			İ	l		H,s),6.31-3.36(1H,
2 4	Br	Br	Н	Н		m),7.00-7.04(1H,
24	D I	D 1	F1	17		m),7.14-7.18(1H,
						m),7.82(1H,s),8.90(
		1		1		1H,s),9.57(1H,brs).

 参考例 6
 (3-クロロ-2-ヒドロキシー6-エトキシカルボニルメトキシーフェニル) - (4-クロロ-1H-ピロール-2-イル) - メタノン(化合物(2)

 10
 5))、(3-クロロ-2, 6-ジエトキシカルボニルメトキシーフェニル) - (4-クロロ-1H-ピロール-2-イル) - メタノン(化合物(26))、(3)

 -クロロ-2, 6-ジエトキシカルボニルメトキシーフェニル) - (N-エトキ)

<u>シカルポニルメチル-4-クロロ-1H-ピロール-2-イル)ーメタノン(化</u>合物(27))の調製

化合物(22)(50mg)のN,N-ジメチルホルムアミド(1.75ml)溶液に炭酸カリウム(31.8mg)、プロモ酢酸エチル(76.9mg)を加5 え、窒素気流下油浴中80℃に加熱し、7時間撹拌した。反応液に水(2ml)を加えた後、1N塩酸を加えて中和した。次いで、酢酸エチル(5ml)で2回抽出し、酢酸エチル層を水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒留去して粗生成物(87mg)を得た。粗生成物を薄層シリカゲルプレート(メルク社、Pre-Coated TLC Plates,SILICA GEL F-2 54,0.5mm,クロロホルム:メタノール=50:1)精製し、淡黄色プリズムとして化合物(25)(8mg)、無色油状物として化合物(26)(40mg).および化合物(27)(28mg)をそれぞれ得た。

出発原料に化合物(23)、(14)および(15)を用いて、それぞれ同様の手法で化合物(28)~(33)を合成した。その結果を表6~表7に示す。

表 6

化合物 No.	R15	R16	R10	R13	13C NMR	¹H-NMR
2 5	Н	CH2C OOEt	Н	Н	11,60.75,70.73,112 .34,113.61,115.99, 117.20,123.61,123.	$(d_6\text{-DMSO}) \delta: 1.15(3H,t, J=7.0Hz), 4.07(2H,q,J=7.0 Hz), 4.47(2H,s), 6.47(1H,d, J=1.4Hz), 6.74(1H,d,J=9.0 Hz), 7.29(1H,d,J=1.4Hz), 7.37(1H,d,J=9.0Hz), 10.18(1H,br.s), 12.31(1H,br.s)$
26	CH ₂ C OOEt	CH2C OOEt	Н		$\begin{array}{ll} (d_6\text{-DMSO}) & \delta & :14. \\ 11,61.20,61.72,65. \\ 51,71.09,108.89,11 \\ 4.56,117.97,120.69 \\ ,122.74,124.69,131 \\ .47,131.66,152.50, \end{array}$	$(d_6\text{-DMSO}) \delta : 1.26(3H,t,J)$ =7.2Hz),1.27(3H,t,J=7.2Hz),4.21(2H,q,J=7.2Hz),4.2 3(2H,q,J=7.2Hz),4.59(2H,br.s),4.60(2H,br.s),6.59(1H,d,J=9.0Hz),6.67(1H,m),6.99(1H,m),7.38(1H,d,J=9.0Hz),9.46 (1H,br.s)
2 7		CH2C OOEt	Н	CH2C OOEt	(d ₆ -DMSO) δ :14. 13,51.02,61.07,61. 53,61.63,65.89,70. 90,109.19,113.00,1 20.55,122.01,125.5	(d ₆ -DMSO) δ :1.26(3H,t,J =7.2Hz),1.27(3H,t,J=7.2Hz),1.29(3H,t,J=7.2Hz),4.1 8~4.25(6H,m),4.52(2H,br.s),4.57(2H,br.s),5.06(2 H,br.s),6.57(1H,d,J=9.0Hz),6.58(1H,d,J=2.1Hz),6.8 6(1H,d,J=2.1Hz),7.35(1H,d,J=9.0Hz)
2 8		CH ₂ C OOEt		CH2C OOEt		(CDCl ₃) & :1.26(3H,t,J= 7.2Hz),1.27(3H,t,J=7.2Hz),1.30(3H,t,J=7.2Hz),4.21 (2H,q,J=7.2Hz),4.22(4H,q,J=7.2Hz),4.52(2H,br.s),4.57(2H,br.s),5.25(2H,br.d,J=6.0Hz),6.57(1H,d,J=9.0Hz),6.66(1H,s),7.36(1H,d,J=9.0Hz)

表 7

化合物 No.	R ²	R ³	R 1 5	R 1 6	融点 (℃)	¹H-NMR(CDCl3)
2 9	Н	Н	CH2CH2 N(Me)2	Мe	137- 138	δ:2.17(6H,s),2.59(2H,t ,J=5.8Hz),3.75(3H,s),4. 07(2H,t,J=5.8Hz),6.20- 6.24(1H,m),6.54-6.63 (3H,m),7.04-7.06(1H, m),7.30(1H,t,J=8.4Hz).
3 0	Вг	Вг	CH ₂ CH ₂ N(Me) ₂	Ме	100- 102	δ:2.27(6H,s),2.66 (2H, t,J=5.7Hz),3.77(3H,s), 4.09(2H,t,J=5.7Hz),6.2 6-6.28(1H,m),6.57-6.60 (1H,m),7.12-7.15(1H, m),7.82(1H,s),9.60(1H, br s).
3 1	н	Н	CH2CO OEt	Ме	94-95	ô:1.24 (3H,t,J=7.2 Hz),3.76(3H,s),4.19(2H,q,J=7.2Hz),4.59(2H,s),6.23-6.27(1H,m),6.45 (1H,d,J=8.4Hz),6.64(1H,d,J=8.4Hz),6.71-6.74 (1H,m),7.04-7.07(1H,m),7.29(1H,t,J=8.4Hz),9.54(1H, br s).
3 2	Вг	Вг	CH2CO OEt	Ме	116- 117	δ:1.24(3H,t,J=7.2 Hz), 3.76(3H,s),4.18(2H,q,J) =7.2Hz),4.53(2H,s),6.2 6-6.29(1H,m),6.57-6.60 (1H,m),7.11-7.14(1H,m),7.84(1H,s),9.47(1H,br s).
3 3	Н	Н	CH2CO OEt	CH2C OOEt	102	δ:1.23(6H,t,J=7.4Hz), 4.19(4H,q,J=7.4Hz),4.6 0(4H,s),6.24-6.29(1H, m),6.50(2H,d,J=8.6Hz), 6.79-6.83(1H,m),7.03-7.07(1H,m),7.27(1H,t,J) =8.6Hz),9.58(1H,br s).

参考例 7 (3-プロモー2,6-ジエトキシカルボニルメトキシーフェニル) -(4,5-ジプロモー1 H-ピロールー2-イル)-メタノン(化合物(3 4)) の調製

化合物 (33) (78.0mg, 0.208mmol) の酢酸溶液 (5ml) に臭素酢酸溶液 (0.64M, 1ml) を加え、室温下4時間撹拌した。反応液にハイボ水を加え、クロロホルムで抽出を行い、有機層は飽和食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去して得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メルク社 キーゼルゲル60, 70-230メッシュ) に付し、酢酸エチル: ヘキサン=1:2の混合溶媒で溶出し化合物 (34)

10 (75.0mg, 59%)を得た。

融点:165-166℃

20

元素分析 (C19H18Br3NO7・1/4H2O) として

計算值: C, 37.01; H, 3.02; Br, 38.88; N, 2.27 (%)

実験値: C, 36.89; H, 3.06; Br, 38.65; N, 2.30 (%)

参考例 8 (3, 5-ジプロモ-2, 6-ジメトキシーフェニル) - (1-メチル-1H-ピロール-2-イル) - メタノン(化合物(35)) の調製

60%水素化ナトリウム (24.8 mg, 0.620 mm o 1) に氷冷下化合物 (3) (214 mg, 0.549 mm o 1) のジメチルホルムアミド溶液 (4 m1) を加え10分間撹拌した後、ヨウ化メチル (244 mg, 1.65 mm o 1) のジメチルホルムアミド溶液 (1 m1) を加え、更に室温下 3 時間撹拌した。反応液は氷冷下水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層は飽和食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去して得られた残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メルク社 キーゼルゲル60,70-230メッシ

ュ) に付し、酢酸エチル: ヘキサン=1:2の混合溶媒で溶出し化合物(35) (218mg, 99%)を得た。

出発原料に化合物(18)を用いて、同様の手法で化合物(36)を合成した。 その結果を表8に示す。

5 表 8

化合物 No.	R ²	R ³	R ⁹	R 1 3	融点(℃)	¹³ C NMR (CDCl ₃)	¹H-NMR(CDCl3)
3 5	Вг	Вг	Н	Ме	144- 145		δ: 3.78(6H,s), 4. 08(3H,s),6.10(1H,dd,J=4.0,2.2Hz),647(1H,dd,J=4.0,1.6Hz),6.91(1H,dd,J=2.2,1.6Hz),7. 79 (1H, s).
3 6	C 1	Н	C 1	CH2C OOEt		24,56.20,61. 72,62.26,107 .66,112.95,1 19.56,121.47 ,124.78,128. 76,130.72,13 1.18,153.69, 156.10,167.8	δ:1.31(3H,t, J=7.2Hz),3.74(3H,s),3.77(3H,s),4.27 (2H,q,J=7.2Hz),5.0-5.2(2H,br.d),6.44(1H,d,J=2.0 Hz),6.66(1H,d,J=9.3Hz),6.86(1H,d,J=2.0Hz),7.36(1H,d,J=9.3Hz)

参考例9 (3-DDD-2,6-ジヒドロキシカルボニルメトキシーフェニル)- (4-DDD-1H-ピロール-2-イル)-メタノン(化合物(37))の

10 調製

化合物 (26) (20 mg) のジオキサン (0.8 ml) 溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液 (0.2 ml) を加え、窒素気流下室温で2.6 時間撹拌した。 酢酸エチル (10 ml) 水 (10 ml) を加え、1N塩酸水溶液で酸性 (pH2.

0) に調製する。酢酸エチル層を水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒留去し、残査に酢酸エチル、n-ヘキサンを加え、無色粉末として化合物 (37) (20mg)を得た。

出発原料に化合物 (27)、(28) および(36) を用いて、それぞれ同様 5 の手法で化合物 (38)、(39) および (40) を合成した。その結果を表9 に示す。

表 9

		•				
化合物 No.	R 1 0	R 1 3	R 1 5	R 1 6	EI-MS m/z	¹H-NMR
3 7	Н	Н	CH₂C OOH	CH2C OOH	387(M)',	(d ₆ -DMSO) δ:4.39 (2H, br.d),4.69(2H,br.s),6.57 (1H,m),6.85(1H,d,J=9.0 Hz),7.29(1H,m),7.52(1H,d,J=9.0Hz),12.41(1H,br.s),13.01(2H,br.s)
3 8	Н	CH2C OOH	CH2C OOH	CH2C OOH		$(d_6\text{-DMSO}) \delta : 4.32 (2H, s), 4.71(2H, br.s), 5.03(2 H, br.s), 6.59(1H, d, J=2.0 Hz), 6.82(1H, d, J=9.0Hz), 7.42(1H, d, J=2.0Hz), 7.5 (1H, d, J=9.0Hz), 12.75(3H, br.s).$
3 9	Cl	CH2C OOH	CH ₂ C OOH	CH₂C OOH	479 (M) ⁺	$(d_6\text{-DMSO}) \delta : 4.36 (2 \text{ H}, s), 4.72(2\text{H}, s), 5.15(2\text{H}, b r.s), 6.82(1\text{H}, br.s), 6.85(1 H, d, J=9.0 Hz), 7.52(1\text{H}, d, J=9.0 Hz)$
4 0	Н	CH2C OOH	M e	Ме	357 (M)+	(CDCl ₃) δ :3.73(3H,s), 3. 75(3H,s),5.15(2H,br.d), 6.46(1H,d,J=2.0Hz),6.6 7(1H,d,J=9.0Hz),6.88(1 H,d,J=2.0Hz),7.37(1H,d ,J=9.0Hz)

10 参考例 1 0 (2, 6-ジメトキシーフェニル) -2-ピリジル-メタノン(化

合物(41))の調製

2 - プロモピリジン(8 g, 和光純薬製特級)を-70℃冷却下1.66M n - プチルリチュウム-n - ヘキサン溶液(30 m 1, アルドリッチ製)を加え撹拌した。20分後、2,6-ジメトキシベンゾニトリル(6.65g, アルドリッチ製)のジエチルエーテル溶液(80 m 1)を加え、-70℃冷却下2時間撹拌した。更に室温下3時間撹拌した。氷冷下水飽和ジエチルエーテルを加え、沈股を濾取し、粗生成物(11.0g)を得た。粗生成物(11.0g)を酢酸エチル(300 m 1)と0.5 N塩酸(300 m 1)で分配した。水層は更に酢酸エチル(300 m 1)で抽出し、酢酸エチルは合わせて減圧下溶媒留去して残渣(2.0g)を得た。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メルク社、キーゼリゲル60,0.040~0.063 mm,150g,アセトン:n-ヘキサン=1:3)精製し、メタノールから再結晶して化合物(41)(1.4g)・を得た。

物理恒数は表10に示す。

10

20

25

参考例 1 1 (3-クロロ-2, 6-ジメトキシーフェニル) -2-ピリジルー

15 メタノン (化合物 (42))、 (3, 5-ジクロロ-2, 6-ジメトキシーフェ

ニル) -2-ピリジル-メタノン (化合物 (43)) の調製

化合物 (41) (122mg) のクロロホルム (3m1) 溶液を氷冷下撹拌しながら、N-クロロサクシイミド (203mg) を加え、4時間氷冷下撹拌した。更に室温下撹拌した。12時間後N-クロロサクシイミド (135mg)、更に24時間後N-クロロサクシイミド (135mg)を加えた。室温下撹拌合計36時間後10%重亜硫酸ナトリウム水溶液 (3m1)を加え、10分間撹拌後クロロホルム層を水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒留去して粗生成物 (295mg)を得た。粗生成物 (0.68g)をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メルク社 キーゼルゲル60,0.040~0.063mm,90g,トルエン:酢酸エチル=3:1)精製し、化合物 (42) (32mg)、化合物 (43) (109mg)をそれぞれ得た。

物理恒数は表10に示す。

表10

化合物 No.	R ²	R³	L-SIMS m/z	¹³ C-NMR (CDCl ₃)	¹H-NMR(CDCl3)
4 1	Н	н	244 (MH)+	δ :55.94,104.23,117.90,122.88,126.62,131.23,136.64,149.48,154.56,158.03,	δ:3.70(6H,s),6.63(2 H,d,J=8.4Hz),7.36(1 H,t,J=8.4Hz),7.42(1 H,m),7.85(1H,m),8. 10(1H,m),8.67(1H,m)
4 2	C 1	Н		.83,119.47,122.90, 124.90,127.09,131. 45,136.85,149.58,1	δ:3.69(3H,s),3.75(3 H,s),6.71(1H,d,J=9. 0Hz),7.40(1H,d,J=9. 0Hz),7.45(1H,m),7.8 8(1H,m),8.13(1H,m),8.67(1H,m)
4 3	C 1	C 1	312 (MH)+	δ:61.93,122.90,12 3.28,127.52,131.09 ,131.79,137.04,149 .60,152.35,153.94, 193.40	δ :3.72(6H,s),7.49(1 H,s),7.50(1H,m),7.9 1(1H,m),8.17(1H,m),8.67 (1H,m)

<u>参考例12 (3,5-ジプロモー2,6-ジメトキシーフェニル)-2-ピリ</u>ジルーメタノン(化合物(44))の調製

化合物 (41) (122mg) のクロロホルム (5ml) 溶液を室温下撹拌しながら、N-プロモサクシイミド (445mg) を加え、室温下24時間撹拌した。10%重亜硫酸ナトリウム水溶液 (3ml) を加え、10分間撹拌後クロロホルム層を水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒留去して粗生成物(239mg) を得た。粗生成物 (239mg) をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (メルク社 キーゼルゲル60,0.040~0.063mm,90g,トルエン:酢酸エチル=19:1) 精製し、酢酸エチル-n-ヘキサンから結晶化

し化合物(44)(144mg)を得た。物理恒数は表11に示す。

<u>参考例13 (2,6-ジメトキシーフェニル)-3-ピリジルーメタノン(化</u>合物(45))の調製

ニコチン酸クロリド塩酸塩 (3.56g, アルドリッチ製)、N, O-ジメチ ルヒドロキシルアミン塩酸塩(1.99g、アルドリッチ製)、トリエチルアミ ン (6.07g, 和光純薬工業製特級) のテトラヒドロフラン (20m1) 溶液 を3時間加熱還流する。室温下クロロホルム(50ml)を加え3時間撹拌した。 反応液中にジクロロメタン:ジエチルエーテル(1:1)溶液(150ml)、 次いで飽和食塩水(30ml)を加え、分液し、有機層を無水硫酸ナトリウムで 乾燥後、減圧下溶媒留去してニコチン酸アミド誘導体(3.18g)を得た。 10 次に、メタージメトキシベンゼン(138mg、アルドリッチ製)のテトラヒド 溶液 (1.2ml,アルドリッチ製)を加え室温下撹拌した。1時間後、反応液 中に先に調製したニコチン酸アミド誘導体(284mg)のテトラヒドロフラン 15 (2ml)溶液を滴下し、1.5時間撹拌した。反応液に水飽和ジエチルエーテ ル (2 m 1) 次いで水 (2 m 1) を加え、得られた有機層を無水硫酸ナトリウム で乾燥後、減圧下溶媒留去して残渣(350mg)を得た。残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー (メルク社 キーゼルゲル60,0.040~0.06 3 mm, 50g, アセトン: n-ヘキサン=1:3)精製し、化合物(45)(1 60mg)を得た。物理恒数は表11に示す。 20

<u>参考例14 (3,5-ジクロロ-2,6-ジメトキシーフェニル)-3-ピリ</u>ジル-メタノン(化合物(46))の調製

化合物(45)(97mg)のクロロホルム(4m1)溶液を室温下撹拌しながら、N-クロロサクシンイミド(534mg)を加えた。4日間撹拌後10%重亜硫酸ナトリウム水溶液(3m1)を加え、10分間撹拌後クロロホルム層を水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒留去して粗生成物(213mg)

25

を得た。粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メルク社 キーゼルゲル、 $0.040\sim0.063\,\mathrm{mm}$, 30g, 7セトン:n-ヘキサン=1:3)精製し、化合物(<math>46)(77mg)を得た。物理恒数は表11に示す。

ÓMe Ö

5

表 1 1

化合物 No.	R ²	R ³	Α	¹³ C-NMR (CDCl ₃)	¹ H-NMR(CDCl ₈)
4 4	Вг	Вг	2 - ピ リジル	δ:62.07,112.23,1 22.93,127.52,131 .25,137.02,137.2 6,149.65,153.41, 154.16,193.43	δ:3.71(6H,s),7.49 (1H,m),7.82(1H,s) ,7.91(1H,m),8.16(1H,m),8.67(1H,m)
4 5	Н	Н	3 - ピ リジル	16.63,123.47,131 .56,132.88,136.2	δ:3.72(6H,s),6.64 (2H,d,J=8.4Hz),7. 39(1H,t,J=8.4Hz), 7.40(1H,m),8.19(1 H,m),8.75(1H,m), 8.92(1H,br.d,J=1. 8Hz)
4 6	C 1	C 1	3 - ピ リジル	δ:62.41,123.64,1 23.93,130.02,131 .99,132.35,136.5 2,150.97,152.29, 154.17,191.59	δ:3.76(6H,s),7.44 (1H,m),7.55(1H,s),7.09(1H,ddd,J=2. 1,2.1,7.8Hz),8.82(1H,d,J=4.8Hz),8.9 9(1H,br.s)

参考例 15 (3-クロロ-5-ヘキシル-2, 6-ジヒドロキシーフェニル) -(4, 5-ジクロロ-1 H-ピロール-2-イル)-メタノン(化合物(47)) の調製

10 特開平9-59249記載の方法により化合物(47)を得た。

同様に化合物 (48) \sim (58) を得た。構造を表12および13に示す。物理恒数は特開平9-59249に記載されているものと同様である。

表 1 2

化合物 No.	R ²	R ³	R 1 2	R 1 3
4 7	C 1	Нех	Cl	C 1
4 8	C 1	i – H e x	C 1	C 1
4 9	C 1	4 - M e - H e x	C 1	C 1
5 0	C 1	i - H e p	C 1	Cl
5 1	Вr	Нех	Вr	Вr

表 1 3

5

R 1 2 R² R 1 3 R 1 8 R 1 9 R 1 化合物 No. Cl C 1 C 1 Н Ас Ас 5 2 C 1 C 1 C 1 Ме Ме · 5 3 Ме Cl ClClМе Η 5 4 Ме C 1 Н ClClМе 5 5 Η Н Н C 1C 1 Н 5 6 Н Cl 5 7 Н Н Н Н Н Н Н Н Н Н Н 5 8

40

表 1 4

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^4
 R^2
 R^3

•							
化合 物 No.	R 1	R ²	R ³	R 4	A	点感 (℃)	1H-NMR(CDCl ₃)
5 9	Н	Вг	Вг	ОМе		134- 136	3.82(3H,s),6.30-6.35 (1H,m),6.64-6.72(1H, m),7.15-7.19(1H,m), 7.51(1H,d,J=2.4 Hz),7.82(1H,d,J=2.4 Hz),9.56(1H,br s)
6 0	ОМе	C 1	C 1	ОМе	S	78-79	3.79(3H,s),3.80(3H,s), 7.09-7.14(1H,m),7.39- 7.43(1H,m),7,51(1H,s)),7.73-7.76(1H,m)
6 1	ОМе	Вг	Вг	ОМе	- S	84-85	3.79(6H,s),7.11(1H,dd ,J=4.6,4.0Hz),7.40(1H ,dd,J=4.0,1.2Hz),7.75 (1H,d,J=4.6,1.2Hz),7. 85(1H,s)
6 2	ОМе	Br	Н	ОМе	ZH	149- 150	3.74(3H,s),3.78(3H,s), 6.24-6.28(1H,m),6.54- 6.58(1H,m),6.65(1H,d ,J=8.7Hz),7.09-7.12 (1H,m),7.54(1H,d,J= 8.7Hz),9.45(1H,brs)
6 3	ОМе	C 1	Ή	ОМе	N CI	111- 112	3.74(3H,s),3.81(3H,s), 4.08(3H,s),6.42(1H,s), 6.68(1H,d,J=9.0Hz),7. 37(1H,d,J=9.0Hz)
6 4	ОМе	Вг	н	ОМе	Br N Br	185- 188	3.75(3H,s),3.79(3H,s), 6.51(1H,d,J=2.6Hz),6. 65(1H,d,J=9.0Hz),7.5 6(1H,d,J=9.0Hz),9.59 (1H,br s)
6 5	OM e	C 1	н	ОМе	N CI.	139- 141	2.40(6H,s),2.72(2H,t, J=7.4Hz),3.74(3H,s),3 .80(3H,s),4.68(2H,t,J) =7.4Hz),6.43(1H,s),6. 67(1H,d,J=9.0Hz),7.3 7(1H,d,J=9.0Hz)

試験例1 除草活性試験

1-1. 畑地

供試植物:オオイヌタデ (Polygonum lapathifolium、以下P. 1とする)

アオビユ(<u>Amaranthus viridis</u>、以下A. vとする)

処理方法:

5 雑草発生前処理

7. 1×7. 1 c mの角型ポットに畑土壌をつめ、上記各種子を20粒/ポット播種し、5 m mの覆土を行って直ちに所定薬量の処理液を土壌表面に散布処理した。

雑草発生後処理

10 上記と同様の方法で播種、覆土後 2 5 ℃の育苗室で 7 日間育成した個体の茎葉 部に処理液を散布処理した。

処理液:検体を少量のアセトンで溶解し、アダプテン(1000倍)を含む蒸留 水を加え所定薬量に調製した。

散布水量:14.51/a

15 処理方法:アルミ枠内にポットを並べ、散布処理を行う。

反復数:2反復

水管理:下方吸水

温度管理:25℃(ガラス温室)

判定:処理3週間後に活性の程度(発芽生育抑制、奇形、葉枯れ、枯死等)を調べ、0 (無害)~5 (枯死)の評価を行った。結果を以下に示す。アルファベットは各化合物に対する植物の反応を示し、Dは縮葉、Nは壊死、Iは成育抑制、Yは黄化の反応が見られたことを表す。

表 1 5

	化合物	畑地	雑草
	No.	P.l	A.v
雜草発生前処理	1 1		2D
雑草発生後処理	9		3DI
	1 1	-	3DI
	2 3	4NI	5N
	4 7	5N	5N
	4 8	5N	5N
	5 1	5N	5N
	6 1		3D

1-2. 水田

供試植物:タイヌピエ (Echinochloa oryzicola、以下E. oとする)

コナギ(<u>Monochoria vaginalis</u>、以下M. vとする)

イヌホタルイ(<u>Scirpus juncoides</u>、以下S.jとする)

処理方法:

5

10

15

雑草発生前処理

7. 1×7 . 1 cm の角型ポットに水田土壌をつめ、タイヌビエおよびコナギは10 粒/ポット、イヌホタルイは5 粒/ポットを播種し、3 cm の潅水を行い、直ちに所定薬量の処理液(0. 7 m 1 /ポット)を滴下処理した。

雑草発生後処理

上記と同様の方法で播種、3 c m の潅水を行い、2 5 ℃のガラス温室で7日間 育成した後、所定薬量の処理液 (0.7 m l / ポット)を滴下処理した。

処理液:検体を少量のアセトンで溶解し、アダプテン(1000倍)を含む蒸留水を加え所定薬量に調製した。

処理方法:マイクロピペッターによる滴下処理

反復数: 2 反復

水管理:滴下法

判定:処理3週間後に活性の程度(発芽生育抑制、奇形、葉枯れ、枯死など)を 20 調べ、0 (無害)~5 (枯死)の評価を行った。結果を以下に示す。アルファベ ットは前記と同様の意味を表す。

表 1 6

	化合物		水田雑草	
	No.	E.o	M.v	S.j
	1 1	3NI	3NI	
	4 6	4NI	4NI	4NI
	4 7		5N	4IN
	4 8	3I	5N	5N
	5 1	3I	4IN	4IN
	6 1	3-4NI		
雑草発生後処理	1 1	3NIY	3NI	
	2 3		3IN	
	4 6	4NI	4NI	
	4 7		3IN	

試験例2 殺菌活性試験

検液は本発明に係る化合物をN, N-ジメチルホルムアミドに溶解し(最終濃 度 1 %)、展着剤を含む蒸留水で 5 0 0 p p m に稀釈して調製したものを用いた。 1) イネいもち病 (Rice blast、病原菌 <u>Pyricularia oryzae</u>、以下 P. o と略す) 供試植物:イネ (愛知旭)

試験方法:播種後2~3週間育成したイネ苗に検液を散布し、24時間後約2× 105個/mlの胞子懸濁液を散布することにより接種した。接種後は26℃の 10接種室(R. H. 100%)に24時間保った後、27±2℃の温室内の水槽に 移しビニールで覆い4日間保った。その後イネ葉上の発病程度を調査し、防除率 を求めた。

表 1 7

化合物No.	活性(%)
6	7 0
8	5 0
1 9	7 0
4 7	7 0
4 9	5 0
5 0	5 0
5 1	5 0
6 4	7 0

2) キュウリうどんこ病 (Cucumber powdery mildew、病原菌 <u>Sphaerotheca</u>

fuliginea、以下、S. fと略す)

供試植物:キュウリ(相模半白)

催芽したキュウリ種子をポットに1粒ずつ播種し、約14~20日間育苗した。その第1本葉に所定濃度の検液を散布し、24時間後約2.5~10⁵個/m1の胞子懸濁液を薬剤処理葉に散布することにより接種した。22±2℃の温室に10日間保ち、キュウリ葉上の標徴占有面積程度を調査して防除率を算出した。表18

化合物No.	活性 (%)
6	90
8	7 0
1 0	9 0
2 3	7 0
4 3	7 0
4 4	9 0
4 6	7 0
4 7	9 7
4 8	9 7
4 9	9 7
5 1	9 0
6 1	9 7

- 3) キュウリ灰色カビ病 (Cucumber gray mold、病原菌 <u>Botrytis cinerea</u>、以下 B. cと略す)
- 10 供試植物:キュウリ(相模半白)

15

催芽させたキュウリ種子をポットに1粒ずつ播種し、約14~20日間育苗した。その第1本葉に所定濃度の検液を散布し、24時間後各処理葉に直径4mmの菌糸ディスクを菌糸生育面が葉に接するように1葉当たり3箇所おき、この上にポテトデキストロース液を10 μ 1滴下することにより接種した。接種源としてはポテトシュークロース寒天培地で3日間培養した病原菌の菌叢の先端部をアガーボーラーで打ち抜いて用いた。接種後は22±2℃の温室内の水槽に入れビニールで覆い、6日間保った後調査した。コントロールの病斑直径が40~45

mmに達したとき、肉眼観察により処理区の病斑直径が5mm前後で防除率を90%、15mm前後で70%、20mm前後で50%とし、以下それに準じた防除率を算出した。

表 19

化合物No.	活性(%)
2 3	3 0

5 4) キュウリベと病 (Cucumber downy mildew, 病原菌 <u>Pseudoperonospora</u> cubensis)

供試植物:キュウリ (相模半白)

催芽させたキュウリ種子をポットに1粒ずつ播種し、約14~20日間育苗した。その第1本葉に所定濃度の検液を散布し、24時間後薬剤処理葉に接種した。10接種は、薬剤処理葉の表面および裏面に遊走子嚢懸濁液10μ1を1葉あたり各5個所ずつ(半面ずつ)滴下することにより接種した。接種源は羅病葉より遊走子嚢を採取し、1/20モルのシュークロース溶液に懸濁し、約1×105個/m1となるよう調製した。接種後は22±2℃の温室内の水槽に入れビニールで覆い、6日間保ち、調査した。接種部周辺の病斑進展程度を調査し、防除率を算出して本発明に係る化合物の活性を求めた。

表 2 0

化合物No.	活性(%)
6 1	3 0
6 2	3 0

5) コムギうどんこ病 (Wheat powdery mildew、病原菌 <u>Erysiphe graminis</u> f.sp.<u>tritici</u>)

供試植物:コムギ (農林61号)

20 コムギ種子をポットに約30粒ずつ播種し、約8日間育苗した。その第1本葉 に所定濃度の検液を散布し、24時間後接種した。接種は予め接種し胞子を十分 形成させたコムギ苗より、胞子を払い落とすことにより行った。接種後は22± 2℃の温室内に10日間保った後調査した。

接種葉の標徴占有面積程度を調査して防除率を算出し、本発明に係る化合物の活性を求めた。

表 2 1

化合物No.	活性 (%)
4 4	3 0
4 3	5 0
7	3 0
9	3 0

試験例3 殺線虫活性試験

5 供試線虫:<u>Caenorhabditis</u> elegans N2

無菌継代培養 (Experimental Parasitology 13, 98-107 1963) 中の個体群より III 期幼虫を選択供試した。

ホールスライドグラスの1孔に50 μ 1のM-9パッファー(Genetics, 77, 71-94, 1974)精製水を入れ、この中に10頭の線虫を移植針にて移した後500 ppmの検液50 μ 1を加えて軽く攪拌した。スライドグラスを湿室にいれ約22℃に保ち48時間後に生存虫数を調べた。尚、1処理に対して反復を2とし、対照剤の最終濃度は100ppmとした。対照剤としてオキサミル(デュポン社製)とメチルイソチオシアネート(シェーリング社製)を用い、対照剤の生存虫数を100%として本発明に係る化合物の補正反応率を求めた。結果を表20に示す。

表 2 2

10

15

化合物No.	反応率(%)
2 3	1 0 0
6 5	100

オキサミルおよびメチルイソチオシアネートにおいては反応率は100%であったが瀕死状態の個体が相当数見られたのに対して、本発明に係る化合物においてはほぼ即死状態であり、強い殺線虫作用を有することが明らかとなった。

20 製剤例1

化合物11を2重量部、タルク98重量部の混合物を粉砕し、粉剤とした。

製剤例2

化合物23を50重量部、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム6重量部、 リグニンスルホン酸ナトリウム4重量部およびクレー40重量部を混合粉砕し、 水和剤とした。

製剤例3

5

化合物6を40重量部、リグニンスルホン酸ナトリウム10重量部、水50重量部を混合し、懸濁剤とした。

製剤例4

10 化合物 8 を 2 5 重量部、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル 8 重量部、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム 2 重量部およびキシレン 6 5 重量部を混合溶解し、乳剤とした。

製剤例5

化合物 2 3 を 5 重量部、ベントナイトおよびタルクの当量混合物 9 0 重量部及 15 びアルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム 5 重量部を混合粉砕し、粒剤に成型した。

製剤例6

化合物47を10重量部、ツイーン20(商標)1重量部、イソプロピルアルコール89重量部を混合して液剤とした。

20

25

産業上の利用可能性

以上の試験例より明らかなように、本発明に係る化合物は強い除草活性、殺菌活性、駆虫活性および/または殺線虫活性を示す。従って、本発明に係る化合物を含有する製剤は農薬および/または動物薬、好ましくは除草剤、殺菌剤、駆虫剤、殺線虫剤および/または抗コクシジウム剤として非常に有用である。

請求の範囲

1. 一般式 (I):

(式中、 R^1 および R^4 は同一または異なって水素原子、ヒドロキシ、置換されていてもよい低級アルコキシまたは置換されていてもよいアシルオキシ、 R^2 および R^3 は同一または異なって水素原子、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキル、 R^3 は間換されていてもよいヘテロアリールを示す)

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬。

2. 一般式 (I):

10

[式中、 R^{1} および R^{4} は同一または異なってヒドロキシ、低級アルコキシまたは式:

-O (CH₂) m-COOR⁵, -O (CH₂) n-NR⁶R⁷

(式中、mは $1\sim3$ の整数、 R^5 は水素原子または低級アルキル、nは $1\sim3$ の整数、 R^6 および R^7 は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表わされる基、 R^2 および R^3 は同一または異なって水素原子、ハロゲンまたはアルキル、Aは式:

 $\{ 式中、R^8, R^9, R^{10}, R^{11}$ および R^{12} は同一または異なって水素原 20 子またはハロゲン、Xは酸素原子、硫黄原子または式:

 $-N(R^{13})-$

(式中、R¹³は水素原子、低級アルキルまたは式:

$$- (CH2) r - COOR14$$

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基と示す。ただし、Aがハロゲンで置換されていてもよいピロリルまたはハロゲンで置換されていてもよいN-メチルピロリルである場合、 R^{2} および R^{3} は共にハロゲンであるか、少なくともいずれか一方がアルキルである]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する除草剤。

10 3. 一般式(I):

[式中、 R^{1} および R^{4} は同一または異なってヒドロキシ、低級アルコキシまたは式!

$$-$$
O (CH₂) m $-$ COOR⁵, $-$ O (CH₂) n $-$ NR⁶R⁷

15 (式中、mは $1\sim3$ の整数、 R^5 は水素原子または低級アルキル、nは $1\sim3$ の整数、 R^6 および R^7 は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表わされる基、 R^2 および R^3 は同一または異なって水素原子、ハロゲンまたはアルキル、Aは式:

$$R^{8}$$
 R^{9} R^{11} R^{12}

20 ${ {\rm \vec{c}} \, {\rm$

$$-N(R^{13})-$$

(式中、R¹³は水素原子、低級アルキルまたは式:

$$- (CH2) r - COOR14$$

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基と示す。ただし、Aがハロゲンで置換されていてもよいピロリルまたはハロゲンで置換されていてもよいN-メチルピロリルである場合、 R^{2} および R^{3} は少なくとも一方がアルキルである〕で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する殺菌剤。

4. 一般式 (I):

15

20

10 [式中、 R^1 および R^4 は同一または異なってヒドロキシ、低級アルコキシまたは式:

-O(CH_2) $m-COOR^5$ 、-O(CH_2) $n-NR^6R^7$ (式中、mは $1\sim3$ の整数、 R^5 は水素原子または低級アルキル、nは $1\sim3$ の整数、 R^6 および R^7 は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表わされる基、 R^2 および R^3 は同一または異なって水素原子、ハロゲンまたはアルキル、Aは式:

$$\mathbb{R}^{8}$$
 \mathbb{R}^{9} \mathbb{R}^{11} \mathbb{R}^{12}

 ${ {\rm d} \,$

 $-N(R^{13})-$

(式中、R¹³は水素原子、低級アルキルまたは式:

- (CH₂) r - COOR¹⁴

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基と示す。ただし、Aがハロゲンで置換されていてもよいピロリルである場合、 R^{2} および R^{3} は同時にハロゲンではない]で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する動物薬。

- 5 5. 請求の範囲第4項に記載の化合物 (I) もしくはその塩またはその水和物を 含有する駆虫剤。
 - 6. 請求の範囲第4項記載の化合物 (I) もしくはその塩またはその水和物を含有する殺線虫剤。
- 7. 請求の範囲第4項記載の化合物 (I) もしくはその塩またはその水和物を含 10 有する抗コクシジウム剤。
 - 8. 一般式 (III):

[式中、 R^{15} および R^{16} は同一または異なって低級アルキル、Halはハロゲン、Aは式:

15

 ${ {\rm dr.}\ R^{\,8}\ .\ R^{\,9}\ .\ R^{\,1\,\,0}\ .\ R^{\,1\,\,1}}$ および ${\rm R^{\,1\,\,2}}$ は同一または異なって水素原子またはハロゲン、 ${\rm X}$ は酸素原子、硫黄原子または式:

$$-N(R^{13})-$$

(式中、R¹³は水素原子または式:

20 - (CH₂) r-COOR¹⁴

(式中、rは $0\sim3$ の整数を示し、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基)を示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬。

9. 一般式 (III):

[式中、 R^{15} および R^{16} は同一または異なって低級アルキル、Halはハロ ゲン、Aはピリジル、フリルまたはチエニルを示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬。

10. 一般式 (II):

[式中、 R^{15} は低級アルキルまたは式:

 $-(CH_2)$ $t-COOR^{17}$ 、 $-(CH_2)$ $v-NR^{19}R^{20}$ (式中、t は $1\sim3$ の整数、 R^{17} は水素原子または低級アルキル、v は $1\sim3$ の整数、 R^{19} および R^{20} は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表わされる基、 R^{2} および R^{3} は一方がハロゲン、他方が水素原子またはハロゲン、 R^{16} は式:

15 - (CH_2) u - $COOR^{18}$, - (CH_2) w - $NR^{21}R^{22}$

(式中、uは $1\sim3$ の整数、 R^{18} は水素原子または低級アルキル、wは $1\sim3$ の整数、 R^{21} および R^{22} は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表わされる基、Aは式:

20 {式中、 R^8 、 R^9 、 R^{10} 、 R^{11} および R^{12} は同一または異なって水素原

子またはハロゲン、Xは酸素原子、硫黄原子または式:

$$-N(R^{13})-$$

(式中、R¹³は水素原子または式:

$$- (CH2) r - COOR14$$

5 (式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル)) で表わされる基)を示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬。

11. 一般式(II):

10 [式中、 R^{15} は低級アルキルまたは式:

$$-$$
 (CH₂) t $-$ COOR¹⁷

(式中、t は $1\sim3$ の整数、 R^{17} は水素原子または低級アルキル)で表わされる基、 R^{2} および R^{3} は一方がハロゲン、他方が水素原子またはハロゲン、 R^{1} 6 は式:

$$- (CH_2) u - COOR^{18}$$

(式中、uは $1\sim3$ の整数、 R^{18} は水素原子または低級アルキル) で表わされる基、Aは式:

 ${ {\rm d} \,$

20 Xは酸素原子、硫黄原子または式:

$$-N(R^{13})-$$

(式中、R¹³は水素原子または式:

$$-$$
 (CH₂) r $-$ COOR 1 4

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基)を示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する農薬。

12. 除草剤および/または殺菌剤である、請求の範囲第8項~第11項のいず 5 れかに記載の農薬。

13. 一般式(III):

[式中、R 15 およびR 16 は同一または異なって低級アルキル、Halはハロゲン、Aは式:

10

15

 ${ | 式中、R^{8}, R^{9}, R^{10}, R^{11} | 3$ は同一または異なって水素原子またはハロゲン、X は酸素原子、硫黄原子または式:

$$-N(R^{13})-$$

(式中、R¹³は水素原子または式:

$$- (CH2) r - COOR14$$

(式中、rは $0\sim3$ の整数を示し、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わされる基とを示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する動物薬。

- 14.請求の範囲第13項記載の化合物(III)もしくはその塩またはその水 20 和物を含有する駆虫剤。
 - 15. 請求の範囲第13項記載の化合物 (III) もしくはその塩またはその水 和物を含有する殺線虫剤。

16. 請求の範囲第13項記載の化合物 (III) もしくはその塩またはその水 和物を含有する抗コクシジウム剤。

17. 一般式(III):

5 [式中、R 15 およびR 16 は同一または異なって低級アルキル、Halはハロゲン、Aはピリジル、フリルまたはチエニルを示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する駆虫剤。

18. 請求の範囲第17項記載の化合物 (III) もしくはその塩またはその水 和物を含有する殺線虫剤。

10 19. 請求の範囲第17項記載の化合物 (III) もしくはその塩またはその水 和物を含有する抗コクシジウム剤。

20. 一般式(II):

「式中、R¹⁵は低級アルキルまたは式:

15 $-(CH_2)$ $t-COOR^{17}$ 、 $-(CH_2)$ $v-NR^{19}R^{20}$ (式中、tは $1\sim3$ の整数、 R^{17} は水素原子または低級アルキル、vは $1\sim3$ の整数、 R^{19} および R^{20} は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表わされる基、 R^{2} および R^{3} は一方がハロゲン、他方が水素原子またはハロゲン、 R^{16} は式:

20 $-(CH_2)$ $u-COOR^{18}$ 、 $-(CH_2)$ $w-NR^{21}$ R^{22} (式中、uは1~3の整数、 R^{18} は水素原子または低級アルキル、wは1~3

の整数、 R^{2} 1 および R^{2} 2 は同一または異なって水素原子または低級アルキル)で表わされる基、Aは式:

 $\{$ 式中、 $R^{\,8}$ 、 $R^{\,9}$ 、 $R^{\,1\,\,0}$ 、 $R^{\,1\,\,1}$ および $R^{\,1\,\,2}$ は同一または異なって水素原 5 子またはハロゲン、Xは酸素原子、硫黄原子または式:

$$-N(R^{13})$$

(式中、R¹³は水素原子または式:

$$-(CH2)r-COOR14$$

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル))で表わさ 10 れる基 10 た示す

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する動物薬。

- 21. 請求の範囲第20項に記載の化合物(II) もしくはその塩またはその水 和物を含有する駆虫剤。
- 22. 請求の範囲第20項に記載の化合物 (II) もしくはその塩またはその水 15 和物を含有する殺線虫剤。
 - 23. 請求の範囲第20項に記載の化合物 (II) もしくはその塩またはその水 和物を含有する抗コクシジウム剤。

24. 一般式(II):

20 [式中、 R^{15} は低級アルキルまたは式:

$$-(CH2) t - COOR17$$

(式中、tは $1\sim3$ の整数、 R^{17} は水素原子または低級アルキル)で表わされ

る基、 R^2 および R^3 は一方がハロゲン、他方が水素原子またはハロゲン、 R^1 6は式:

$$-$$
 (CH₂) $u-COOR^{18}$

(式中、uは1~3の整数、R¹⁸は水素原子または低級アルキル)で表わされ 5 る基、Aは式:

$$-N(R^{13})-$$

10 (式中、R¹³は水素原子または式:

$$- (CH_2) r - COOR^{14}$$

(式中、rは $0\sim3$ の整数、 R^{14} は水素原子または低級アルキル)) で表わされる基}を示す]

で示される化合物もしくはその塩またはその水和物を含有する駆虫剤。

15 25. 請求の範囲第24項記載の化合物 (II) もしくはその塩またはその水和 物を含有する殺線虫剤。

26. 請求の範囲第24項記載の化合物 (II) もしくはその塩またはその水和物を含有する抗コクシジウム剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/02005

		, 202/04		
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 A01N43/08, A01N43/10, A01	N43/36, A01N43/40, A011	N25/02	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC		
	S SEARCHED			
Minimum d Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 A01N43/08, A01N43/10, A01	by classification symbols) N43/36, A01N43/40, A011	N25/02	
Documental	tion searched other than minimum documentation to th	e extent that such documents are included.	d in the fields searched	
	lata base consulted during the international search (na US (STN), REGISTRY (STN)	me of data base and, where practicable, so	earch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X A	US, 5681795, A (Zeneca Limi 28 October, 1997 (28. 10. 97		1-2 3-26	
X A	RAO, Koppaka V. et al., "Syn activity of the halo analogs J. Agric. Food Chem., 1990, Vo	of pyoluteorin",	1 2-26	
X A	JP, 61-291565, A (Imperial of PLC.), 22;December, 1986 (22. 12. 8 & EP, 206523, A1 & US, 509	6)	1 2-26	
X A	JP, 50-105823, A (Nippon Ka 20 August, 1975 (20. 08. 75) & DE, 2503216, A1 & FR, 22		. 1-2 3-26	
X A	JP, 7-48359, A (Nippon Soda 21 February, 1995 (21. 02. 9 & WO, 94/08975, A1 & EP, 6	5)	1 2-26	
× Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family		
30 June, 1999 (30. 06. 99)		Date of mailing of the international sear 13 July, 1999 (13.		
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile No.		Telephone No.		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/02005

elevant to claim N	nt passages	lication, where appropriate, of the releva	Citation of documer	Category*
1 2-26	none)	ppon Soda Co., Ltd.), (22. 02. 94) (Family:	JP, 6-49039, 22 February,	X A
			•	
			·	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 6 A01N43/08, A01N43/10, A01N43/36, A01N43/40, A01N25/02

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 6 A01N43/08, A01N43/10, A01N43/36, A01N43/40, A01N25/02

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

1	C. 関連する		
	引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	X A	US, 5681795, A(Zeneca Limited) 28. 10月. 1997(28. 10. 97) (ファミリーなし)	1-2 3-26
	X A	RAO, Koppaka V. et al., "Synthesis and herbicidal activity of the halo analogs of pyoluteorin", J. Agric. Food Chem., 1990, Vol.38 No.5, p. 1260-1263	1 2–26
	X A	JP, 61-291565, A (インペ リアル・ケミカル・インタ゛ストリース゛・ピ ーエルシー) 22. 12月 . 1986(22. 12. 86) &EP, 206523, A1 &US, 5091407, A	1 2-26
	X A	JP, 50-105823, A(日本化薬株式会社) 20.8月.1975(20.08.75) &DE, 2503216, A1 &FR, 2258793, A1	1-2 3-26
	i		

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完丁した日 30.06.99 国際調査報告の発送日 13.07.99 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 事便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3443

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/02005

C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
X A	JP, 7-48359, A(日本曹達株式会社) 21.2月.1995(21.02.95) &WO, 94/08975, A1 &EP, 665224, A1	1 2-26	
X A	JP, 6-49039, A(日本曹達株式会社) 22. 2月. 1994 (22. 02. 94) (ファミリーなし)	1 2-26	
	,		
	·		
	I	<u> </u>	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
 □ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 □ FADED TEXT OR DRAWING
 □ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
 □ SKEWED/SLANTED IMAGES
 □ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
 □ GRAY SCALE DOCUMENTS
 □ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

THIS PAGE BLANK (USPTO)